DERWENT-ACC-NO: 1989-304994

DERWENT-WEEK: 198942

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Prodn. of laminated board of heat resistant epoxy! resin - by reacting tri:glycidyl isocyanurate with bisphenol=A adding to epoxy! resin to prepare varnish

PATENT-ASSIGNEE: HITACHI CHEM CO LTD[HITB]

PRIORITY-DATA: 1988JP-0053055 (March 7, 1988)

**PATENT-FAMILY:** 

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE PAGES MAIN-IPC

JP 01225641 A September 8, 1989 N/A 004 N/A

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DESCRIPTOR APPL-NO APPL-DATE

JP01225641A N/A 1988JP-0053055 March 7, 1988

INT-CL\_(IPC): B32B015/08; B32B027/04; C08J005/24

ABSTRACTED-PUB-NO: JP01225641A

BASIC-ABSTRACT: Laminated board is made of heat resistant epoxy resin and is produced by reacting <u>triglycidyl isocyanurate with bisphenol-A</u> or tetrabromo <u>bisphenol-A</u>. Reaction prod. is added to epoxy resin to prepare varnish for pre-preg. Both <u>triglycidyl isocyanurate</u> and (tribromo)-<u>bisphenol-A</u> are dissolved in solvent and reacted at 90-100 deg.C.

Pref. ratio of (<u>triglycidyl isocyanurate</u>)/(<u>bisphenol-A</u> cpd.) 0 1/4 (pref. 2/3). Pref. curing agents are dicyan-diamide, diamindiphenyl methane, diamino diphenyl sulphone, o-phenylene diamine, and the amt. to be used is 0.1-0.4 equ. wt.

USE/ADVANTAGE - The prods. have excellent heat resistance and are used as electric insulators, e.g. laminated board, Cu-foil laminate, multiprint circuit boards.

08/19/2001, EAST Version: 1.02.0008

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/1

TITLE-TERMS:

PRODUCE LAMINATE BOARD HEAT RESISTANCE POLYEPOXIDE RESIN

REACT TRI GLYCIDYL

ISOCYANURATE BISPHENOL=A ADD POLYEPOXIDE RESIN

PREPARATION VARNISH

DERWENT-CLASS: A21 A32 A85 L03 P73

CPI-CODES: A05-A04; A09-A01A; A10-E08C; A12-E01; A12-S08A;

A12-S08D2; L03-H04E1;

UNLINKED-DERWENT-REGISTRY-NUMBERS: 0624U; 0737U; 1264U;

5110U

POLYMER-MULTIPUNCH-CODES-AND-KEY-SERIALS:

Key Serials: 0034 0208 0229 0231 1282 1351 1601 2002 2020 2178 2198 2296

2300

2301 2493 2600 2718 2728 2737 2740

Multipunch Codes: 014 03- 04- 045 062 163 169 175 177 199 226 231 240 273

331

336 341 359 47& 473 477 48- 541 546 623 627 628 720

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: C1989-135077

Non-CPI Secondary Accession Numbers: N1989-232345

# 19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# @ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-225641

§Int. Cl.⁴	識別記号	庁内整理番号	④公開	平成1年(	198	89)9月8日
C 08 J 5/24 B 32 B 15/08 27/04	CFC 105	6363-4F 7310-4F 6701-4F審査請求	未請求	請求項の数	2	(全4頁)
						<del></del>

**②発明の名称** 耐熱性エポキシ樹脂積層板の製造方法

②特 願 昭63-53055

**20出 顧昭63(1988)3月7日** 

72発 明者 渡 辺 隆 茨城県下館市大字小川1500番地 日立化成工業株式会社下 館工場内 明 哉 茨城県下館市大字小川1500番地 日立化成工業株式会社下 館工場内 明 @発 渚 俊 茨城県下館市大字小川1500番地 日立化成工業株式会社下 122

館工場内

四代 理 人 弁理士 廣 瀬 章

明 維 書

## 1. 発明の名称

勿出

願人

耐熱性エポキシ樹脂積層板の製造方法

日立化成工業株式会社

# 2. 特許請求の範囲

- 1. トリグリンジルイソシアヌレートとビスフェノールAあるいはテトラブロモビスフェノール A との反応生成物をエポキシ樹脂に添加してなるプリプレグ用ワニスを使用することを特徴とする耐熱性エポキン樹脂積層板の製造方法。
- 2. トリグリンジルイソシアヌレートとピスフェノール A あるいはテトラプロモピスフェノール A とを有機器 剤に落解し90~160℃で反応させることを特徴とする請求項1記載の耐熱性エポキン樹脂積温板の製造方法。

#### 5. 発明の静細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、電気絶縁材料である積層板、網張 積層板及び多層プリント配額板に利用されかつ 耐熱性に使れたエポキシ樹脂に関する。

# 【従来の技術】

東京都新宿区西新宿2丁目1番1号

エポキン樹脂餅散積層板は、電気、電子機器の分野で広く利用されているが、とのような機 層板はその加工工程での加熱冷却によってふく れ、はがれ等の欠点を発生することが多い。これを解消するために、ピスフェノールA型エポ キン樹脂、ノポラック型エポキン樹脂を用いて 変性することが行われ或程度の耐熱性向上に効 果はあるが、未だ充分ではない。

一般に積層板は樹脂ワニスを紙布基材に含意 砂層して加熱加圧して作るが、エポキン樹脂積 層板を製造するためのエポキシ樹脂ワニスの原 材料となるエポキシ樹脂、硬化剤、硬化促進剤 は何れも有機溶剤に飛解し易い性質を必要とす る。したがって、エポキシ樹脂の耐熱性向上の ために弥加する変性樹脂は有機溶剤に溶け易い ものでないと使用できない。

# [発明が解決しようとする課題]

従来特殊エポキシ樹脂として注目されている ものにトリアシン環を有する多官能エポキシ樹 服トリグリングルイソシアタレートがある。融 点約120℃の固体で、後めて優れた耐熱性を 持ち、電気的及び根據的特性も優れているから、 A 数エポキン樹脂では不十分であった応用分野 に利用されつつある。

しかしながら、トリグリンジルイソンアヌレートはほとんどすべての有機器剤に顧問であって、 機関板に利用するには器剤に潜かしてワニスとし得るという条件が必要であるためにエポーン機脂積層板に利用できない問題があった。
【 機関点を解決するための手段】

本発明者は、以上の問題点にかんがみ検討の 結果、トリグリンツルインシアネレートを加熱 した有機器剤中でピスフェノールAまたはテト ラプロモピスフェノールAと反応させると、室 温の有機菌剤中に耐解し易いトリアジン環を有 するコポリマーが生成することを見出だした。

トリグリシジルイソシアヌレートとピスフェ ノールAあるいはテトラブロモピスフェノール Aとの反応は有機常剤中で行うのが好ましい。

トリグリンジルイソンアメレートとピスフェ ノール A あるいはテトラブロモピスフェノール A の配合比はモル比で10~40が良く、さら に好ましくは20~30とする。

反応触媒は、トリフェニルホスフィン、トリエチルアミン、イミダゾール化合物などの塩基類、テトラメチルアンモニウムクロライドのような 4 級オニウム塩等、通常のピスフェノール A型エポキシ樹脂の二酸階合成法に用いる触媒が使用可能である。

トリグリンジルイソンアヌレートとピスフェノール類との反応は、トリグリンジルイソンアヌレートの反応性が高いため、その反応熱によって高分子化が急激におきる。したがって、配合比、有機幇削の種類と量、触鉄の種類の選択によって反応温度が低くなるよう調節することが受点であって、加熱袋盤のみによる温度制御は難しい。

ピスフェノールA るいはテトタプロモビス フェノールAは必ずしも100%反応させる必 無船剤での反応では、ワニスとした時化不相の がル化物を生ずるからである。との時用いる有 機器剤はピスフェノール A あるいはテトラブロ モビスフェノール A を均一に潜解するものです。 れば、生似したトリア ジン湖を含むコポリマー の潜解性が良く好ましい。例えば、アセトン、 メナルエチルケトン、メチルインブテルケトン などのケトン類、エチレングリコールモノメチ ルエーテル、エチレングリコールモノメチ ルエーテル、などのエーテル類、トルエン、キシレ ンなどを挙げることができる。これら有做箱剤 は2種以上を併用可能である。

反応盤度は高くなると制御困難となるから、 有機電剤の沸点は低い方がよく、80~130 でが好ましい。

有機用剤の使用量は、反応条中に5個量%以上使用することが好ましいが、さらに好ましくは反応協定が90~160℃となるように反応系の10~50重量%が良い。

要はなく、液体クロマトグラフィによってトリ グリンジルインシアヌレート単独のピークが消 被した時点で反応を停止する。オリゴマー中の 未反応エポキン基及び未反応ピスフェノールA あるいは未反応テトラブロモピスフェノールA は、ブリブレグの製造工程及び加熱領層工程で 反応して硬化物中へ収込まれるのでコポリマー 常被の時点で未反応のまま存在することに問題 はない。

以上のようにして。トリクリンツルンアヌレートとピスフェノールAまたはテトラプロモピスフェノールAとの反応によってトリアジン環を有するコポリマーを得た。反応によって得た 固形分5~30部のコポリマー耐液を、エポマン当量が170~1000g/eq、望ましくは 350~650g/eqのピスフェノールA型エポマン樹脂の臭葉化物に弱加することで耐熱性に優れた機構板とすることができる。また、エポマン当量150~500g/eqのノポラック型エポタン180~250g/eqのノポラック型エポタン 樹脂を抑加しても良い。

缺化剤は、ジシアンジアミド、ジアミノジフェニルメタン、ジアミノジフェニルスルホン、 ローフェニレンジアミン等のアミン条被化剤を 用い、その使用量はエポキシ樹脂に対して Q.3 ~1.4 当量とする。

硬化促進剤は、2エチル4メチルイミダゾール、2フェニルイミダゾール等のイミダゾール 類、ペンジルジメチルアミン、2.4.6トリス (ジメテルアミノメチル)フェノール、2(ジ メテルアミノメチル)等の第3級アミンを使用 し、エポキン樹脂100部に対して0.1~1部 を配合する。

有機増削は、アセトン、メチルエチルケトン、トルエン、キシレン、ジメチルホルムアミド、メチルセロソルブ等を使用し、エボキシ御脂の 健康を40~80%とする。

本発明によるエポキシ樹脂積層板用ワニスを 基材となる紙、ガラス布またはガラスペーパー に含浸し、100~200℃の乾燥装置内で Q

A型エポキシ樹脂(日本チバガイギ社製アラル ダイト2011、エポキシ当盤480g/eq)、 硬化剤としてジシアンジアミド(日本カーパイ ド製)3部、硬化促進剤として2エチル4メチ ルイミダゾール Q1部、潜剤としてメチルエチ ルケトン(丸唇石油化学製)10部、メチルグ リコール30部にな加鉛解してワニスとした。

このワニスをガラス布(日取前裂18Wエポキシシラン処理)に含役し倒脂分38~42% として150℃で3分乾燥して得たブリブレグを、常法によって165℃、40㎏/cmで12 0分間加熱加圧して1.6㎝摩の鍋毀積離板を得た。

この蝌琅積層板の蝌침をエッチング除去して 50×50 mmの試験片を作成し、プレッシャー クッカー処理(121℃の水蒸気中)後、はん だ耐無性試験(260℃30秒後後)を行った。 その結果を殺1に示す。

# 比較例1

エポキシ樹脂(日本チパガイギ社、アラルダ

5~30分間乾燥し、半硬化状態のエポキシ樹脂プリプレグを製造する。プリプレグの倒脂分は30~70%とする。さらに、そのブリプレグを用いて温度130~180℃、圧力10~100kg/cg、時間30~180分の条件で加熱加圧して成形する。

#### 吴施例

トリグリンジルイソンTRレート(日産化学製TEPICエポ中ン当業297g/eq)10 部、テトラブロモビスフェノールA(帝人化成製ファイャガード#2000)50部、エチレングリコールモノメチルエーテル(日本乳化剤製)15部、2エチル4メチルイミダゾール(四関化成製)0002部を協合して120℃で機構反応させる。内容物は100℃で耐解し、反応熱で遊航路2144℃となり安定する。2時間反応させた後冷却してコポリマー潜被を得た。反応1時間及び2時間のGPCチャートを集1箇に示す。

とのコポリマー潜液と臭素化ピスフェノール

イト8011)100部をメチルエテルケトン25部に耐解したものにシンプンジアミド3部をメチルエテルケトン10部、メチルグリコール30部に密解して添加し、2エテル4メチルイミダソール(四国化収製)0.1部を添加しワニスとした。

得たワニスを用い実施例と同様に縄張護屋板 を製造した。実施例と同様にして得た試験結果 を製1に示す。

#### 比較例 2

エボキシ樹脂(アラルダイト8011)90 部、オルソクレゾールノボラック型エボキシ樹脂(住友化学製ESCN220Fエボキシ 当 量 2 1 7 g / eq)10 部をメテルエテルケトン25 部に耐解したものにジンアンジアミド3 部、メテルエテルケトン10 部、メテルグリコール30部、2 エチル4 メテルイミダゾール( 四次 化成製) Q 1 部を辞加してワニスとした。 得たワニスを用い、実施例と同様に銅級積層板を作り、実施例と同様にして得た試験結果を扱1に

赤す。

赛 1

	•	奥茄例	比較例1	比较例2	
7 =	ス 0日目	301	368	3 2 5	
グルタイム(秒)14日目		284	354	314	
プリプレク樹脂流れ		2 1.2%	22.7%	2 1.6 %	
ブリプレクかルタイム		3250	61 20	46₺	
	処理時間 1時間	0	0	0	
耐	2時間	0_	0_	0	
	3時間	0	Δ	0	
	4時間	0	×	0	
JRA.	5時間	×	×	×	
}	6時間	×	×	×	
性	7時間	0	×	×	
	8時所	× _	×	×	

### 注) 耐熱性 評価

○: 異常なし

△:若干のミーメリング又はふくれ発生

×:ミーズリング又はふくれ発生

## (発明の効果)

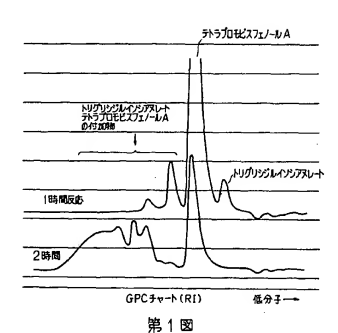
本発明において、クリングルイソシアスレートとピスフェノール人もるいはテトラブロモピスフェノール人との反応生成物は鼻1凹のティートートによって明らかである。

また、反応生成物を利用した実施例の耐熱性 が顕著であることは表1 によって明らかである。

# 4. 図面の簡単な説明

第1回は本発明一実施例にŊするGPCチャートである。

代理人弁理士 廣 瀬 章



-324-